

©

കേരള സർക്കാർ
Government of Kerala
2014



Regn. No. KERBIL/2012/45073
dated 5-9-2012 with RNI

Reg. No. KL/TV(N)/634/2012-14

tl cf Kk ddv

KERALA GAZETTE

അധികാരികമായി പ്രസിദ്ധീകരിച്ചതുന്ത്
PUBLISHED BY AUTHORITY

വല്യം 3 Vol. III	തിരുവനന്തപുരം, പൊതു Thiruvananthapuram, Tuesday	2014 ആഗസ്റ്റ് 19 19th August 2014 1190 ചിങ്ങം 3 3rd Chingam 1190 1936 ശ്രാവണം 28 28th Sravana 1936	നമ്പർ No.	33
---------------------	--	---	--------------	----

PART III

Drugs Control Department

ഒഴംഗം നിയന്ത്രണ വകുപ്പ്, കേരള
പാർപ്പിക്കാൻ രേഖ

(I) ലക്ഷ്യം

ഒഴംഗം നിയന്ത്രണ വകുപ്പ് വർദ്ധക വസ്തുകളുടെയും ഉത്പാദന വിതരണ വിപന്നന പ്രകിട നിയന്ത്രിച്ച് അവയുടെ ഗുണനിലവാരം ഉറപ്പാക്കുകയാണ് വകുപ്പിന്റെ പ്രവൃത്തിയിൽ ലക്ഷ്യം.

(II) പ്രധാന പ്രവർത്തനങ്ങൾ

വകുപ്പിന്റെ പ്രവർത്തനങ്ങൾ താഴെ സൂചിപ്പിക്കുന്നവയാണ്.

- ഒഴംഗം അംഗീകാരം നിലവിലുണ്ട്. വർദ്ധക വസ്തുകളുടെയും ഉത്പാദന വിതരണം, വിൽപ്പന എന്നിവ നിയന്ത്രിക്കുക.
- വ്യാജവും മായം ചേർന്ന വയും ഗുണനിലവാരം മിളാത്തതുമായ ഒഴംഗം അംഗീകാരം നിലവിലുണ്ട്. വർദ്ധക വസ്തുകളുടെയും കണ്ണൽത്തി അവയുടെ വിതരണവും വിൽപ്പനയും തടയുക.
- നിരോധിക്കപ്പെട്ട ഒഴംഗം അംഗീകാരം ഉത്പാദനവും വിതരണവും തടയുക.

(4) ഒഴംഗം അംഗീകാരം അമിതമായ വില ഇടാക്കുന്ത് തടയുക.

(5) ഒഴംഗം അംഗീകാരം വാസ്തവ വരി രൂലും തെറ്റി ഇംഗ്ലീഷ് നിലവിലുണ്ട്. നിരോധിക്കപ്പെട്ട ഒഴംഗം അംഗീകാരം വാസ്തവ വരി രൂലും ചെയ്യുക.

(6) സർക്കാർ മരുന്നുകളും ബന്ധപ്പെട്ട വസ്തുകളും അനധികൃതമായി കൈവശം വയ്ക്കുന്നതിനെതിരെ നിയമ നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുക.

(III) ലക്ഷ്യപ്രാപ്തിക്കുള്ള മാർഗ്ഗങ്ങൾ

താഴെ സൂചിപ്പിക്കുന്ന നിയമങ്ങളും ചട്ടങ്ങളും നടപടിലാക്കുന്നതിലുണ്ട്. വകുപ്പിന്റെ പ്രവർത്തനം ലക്ഷ്യപ്രാപ്തിയിലെത്തുന്നത്.

- 1940-ലെ ഡ്രഗ്സ് ആൻസ് കോൺഫെറ്റെൻസ് ആക്ക്, 1945-ലെ ഡ്രഗ്സ് ആൻസ് കോൺഫെറ്റെൻസ് റൂൾസ്.
- 1995-ലെയും 2013-ലെയും ഡ്രഗ്സ് ഏപ്രെസ് കൺഫെറ്റെൻസ് ഉത്തരവ്.
- ഡ്രഗ്സ് ആൻസ് മാജിക് റെമഡിൻസ് (ബെംജക്ഷന്റെ അഡ്വാൻസ് മെറ്റ്) ആക്ക് 1954, റൂൾസ് 1955.
- ബി കേരള ഡ്രഗ്സ് ആൻസ് അഡർ റേസ്റ്റാർസ് (അണ്ടലാഹൂശീപോസ്റ്റേഷൻ ആക്ക്) 1971.

(എ) 1996-ലെ കേരള പോയിസൺ റൂൾസ്.

(എഫ്) നർക്കോട്ടിക് ഡ്യർസ് ആർട്ട് എസ്കോട്ടോപ്പിക് സബ്സ്റ്റാൻസ് റൂൾസ്.

മേൽ സൂചിപ്പിച്ചിരിക്കുന്ന നിയമങ്ങളും സിച്ച് ഈ വകുപ്പ് താഴെപ്പറയുന്ന സേവനങ്ങൾ നൽകുന്നു.

- (1) മരുന്ന് നിർമ്മാണ/വിതരണ ലൈസൻസുകൾ.
- (2) ഷൂഡ് ബാക്ക്/ഷൂഡ് സ്റ്റോറേജ് ലൈസൻസുകൾ.
- (3) പോയിസൺ ലൈസൻസുകൾ/പെൻഡിറ്റുകൾ.
- (4) നാർക്കോട്ടിക് മരുന്നുകളുടെ അലോട്ടമെന്റ്.
- (5) പാലിയേറ്റീപ് സെസ്റ്ററുകൾക്കുള്ള ഓതൽ മോർഫിൻ മരുന്നുകളുടെ അലോട്ടമെന്റ്.
- (6) മരുന്നുകൾ, കോസ്മെറ്റിക്കുകൾ, സാമ്പിളുകൾ എന്നിവയുടെ ഗുണനിലവാര പരിശോധന.
- (7) പരാതികളുടെ അനേകണാവും നടപടിയും.
- (8) മരുന്നുകൾ സുക്ഷിക്കുന്ന സ്ഥാപനങ്ങളുടെ പരിശോധന.
- (9) നിയമലംഘനങ്ങളുടെ മേൽ നിയമ നടപടികൾ.

(IV) വകുപ്പിന്റെ വിഭാഗങ്ങൾ

വകുപ്പിന് രണ്ട് പ്രധാന വിഭാഗങ്ങളുണ്ട്.

(എ) എൻഡോഫ്സ്മെന്റ് വിഭാഗം

ഒപ്പയങ്ങളുടെയും സൗഖ്യവർദ്ധക വസ്തുകളുടെയും ഉത്പാദനം, വിതരണം, വിപണനം സംബന്ധമായ കാര്യങ്ങൾ നിയന്ത്രിക്കുകയെന്ന ഉത്തരവാദിത്വം നിർവ്വഹിക്കുന്നത് ഈ വിഭാഗമാണ്. വിവിധതരം മരുന്നുകളുടെയും കോസ്മെറ്റിക്കുകളുടെയും സാമ്പിളുകൾ പരിശോധനയ്ക്കായി എടുക്കുന്നതും ഈ വിഭാഗമാണ്.

(ബി) പരിശോധന വിഭാഗം

തിരുവന്തപുരത്തുള്ള ഡ്യർസ് എസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയാം ഒപ്പയങ്ങളുടെയും സൗഖ്യവർദ്ധക വസ്തുകളുടെയും സാമ്പിളുകൾ പരിശോധിച്ച് അപഗ്രേഡിനും നടത്തുന്നതിന്റെ ഉത്തരവാദിത്വം നിർവ്വഹിക്കുന്ന വിഭാഗം.

പൊതുജനങ്ങൾക്ക് ഒരു ഒപ്പയങ്ങത്തെപ്പറ്റി (അതിന്റെ ചേരുവകളും ഗുണങ്ങളും) എന്നെങ്കിലും സംശയങ്ങൾ ഉള്ളപ്പെടാം അവർക്ക് പ്രസ്തുത ഒപ്പയ സാമ്പിൾ ഡ്യർസ് എസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയിൽ പരിശോധനയ്ക്കായി നിശ്ചിത ഫീസ് എടുക്കി അപേക്ഷിക്കാവുന്നതാണ്.

അപേക്ഷയും സാമ്പിളും ലഭിച്ച കഴിഞ്ഞാൽ വിവിധ സെക്ഷൻകളിൽ സാമ്പിൾ പരിശോധന നടത്തി റിസൾട്ട് അപേക്ഷകൾ എത്രയുംവേഗം ലഭ്യമാക്കുന്നതാണ്. റിസൾട്ട് നേരിട്ടും കൈപ്പറ്റാവുന്നതാണ്.

(V) ലൈസൻസ് നൽകൽ

ലൈസൻസിന്റെ സ്വന്ധാതവും കാലാകാലങ്ങളിലുള്ള പരിശോധനകളും മുഖ്യവന്നയുമാണ് ആക്രിലേറ്റും റൂളിലേറ്റും നിയമങ്ങൾ പ്രാവർത്തികമാക്കുന്നത്. അലോപ്പതി, ആയുർവേദം, ഹോമിയോപ്പതി മരുന്നുകളും സൗഖ്യവർദ്ധക വസ്തുകളുടെ നിർമ്മാണവും വില്പനയും നടത്തുന്നതിനും ഉടക്ക അംഗീകാരം സംബന്ധിച്ചുനിൽക്കുന്നതാണ്.

(എ) ലൈസൻസ് നൽകുന്ന അധികാരി

അലോപ്പതി, ഹോമിയോപ്പതി മരുന്നുകൾ, സൗഖ്യവർദ്ധക വസ്തുകൾ എന്നിവയുടെ നിർമ്മാണത്തിനുള്ള ലൈസൻസ് നൽകുന്ന അധികാരി ഡ്യർസ് കൺട്രോളിൽ ആണ്.

രക്ത ബാക്കുകളുടെ നടത്തിപ്പിനും വാക്സിൻ, സൈറ്റേറ്റ്.വി.മെച്ചുയിഡ് എന്നിവയുടെ നിർമ്മാണത്തിനുമുള്ള ലൈസൻസുകൾ, സംശാന ഡ്യർസ് കൺട്രോളിൽ സെൻട്രൽ ഡ്യർസ് കൺട്രോളിൽനിന്നും നൽകുന്നത്.

(ബി) ലൈസൻസുകൾ

അപേക്ഷകൾ നിശ്ചിത ഫോറത്തിൽ മതിയായ രേഖകളോടെ ആവശ്യമായ ഫീസ് എടുക്കി ബന്ധപ്പെട്ട ഡ്യർസ് ഇൻസ് പെക്കർക്ക് നൽകേണ്ടതാണ്. ഒപ്പയ നിർമ്മാണ ലൈസൻസിനുള്ള ഫീസുകൾ താഴെ സൂചിപ്പിക്കുന്നു.

അലോപ്പതി മരുന്നുകൾ— 7,500.

കോസ്മെറ്റിക്സ്— 3,500.

ഹോമിയോപ്പതി മരുന്നുകൾ— 300.

ആയുർവേദ ഒപ്പയങ്ങൾ— 1,000.

ലൈസൻസ് അനുവദിക്കുന്നുവെങ്കിൽ അംഗീകാരം ലഭിക്കാത്തും പുതുതായി അംഗീകാരം ലഭിക്കാനുമുള്ള ഒപ്പയങ്ങൾക്ക് അധിക ഫീസ് എടുക്കിയിരിക്കും. ഒപ്പയ നിർമ്മാണത്തിനും വിൽപ്പനയ്ക്കും ആവശ്യമായ സഹകരണങ്ങൾ താഴെ കൊടുത്തിട്ടുള്ള ബന്ധ പ്ലി നിയമിച്ചിട്ടുള്ളതുപോലെ സജ്ജീകരിച്ചിരിക്കും.

അലോപ്പതി മരുന്നുകൾ പ്ലി ഫീസ്
ഹോമിയോപ്പതി മരുന്നുകൾ „ എം I ബി ആർട്ട് സി ആക്രൂ

കോസ്മെറ്റിക്സ് „ എം II

കോസ്മെറ്റിക്സ് „ എം II

ആയുർവേദ ലൈസൻസ് „ ദി

ഷൂഡ് ബാക്ക്, ഷൂഡ് എംബി

ബാക്കുകൾ „ എംബി

എല്ലാ വിധ ഒപ്പയ നിർമ്മാണ ലൈസൻസുകളും അപേക്ഷ ലഭിച്ച മുന്നുമാസത്തിനും അനുവദിക്കുന്നതാണ്.

(സി) സർട്ടിഫിക്കറ്റുകൾ

ഈ കാര്യാലയത്തിൽ നിന്നും താഴെ പറയുന്ന സർട്ടിഫിക്കറ്റുകൾ നൽകുന്നതാണ്.

(ഡി) അലോപ്പതി ജി.എം.പി. സർട്ടിഫിക്കറ്റ്

(ഇന്ത്യൻ) ഫീസ് 2,500

ലോകാരോഗ്യ സംഘടന ജി.എം.പി.

സർട്ടിഫിക്കറ്റ് ഫീസ് 5,000

സർട്ടിഫിക്കറ്റ് ഓഫീസ് ഫാർമസൂച്ചിക്കൽ

പ്രോഫക്കൻ 5,000

ആയുർവേദ, യുനാനി, സിബ ജി.എം.പി.

സർട്ടിഫിക്കറ്റ് 2,500

(ii) നോൺ കൺവിക്ഷൻ സർട്ടിഫിക്കറ്റ്

താഴെ പറയുന്ന പ്രകാരം വെള്ളക്കെലാസിൽ നിശ്ചിത ഫൈസ് ഒടുക്കിയ ചെലാൻ രസീത് സഹിതം അപേക്ഷ നൽകേണ്ടതാണ്.

അലോപ്പതി മരുന്ന്/കോസ്മെറ്റിക്സ്	
നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	1,100
ആയുർവ്വേദ, ഹോമിയോപ്പതി നിർമ്മാണ	
യൂണിറ്റുകൾ	550
വിൽപ്പനശാലകൾ	550

(iii) മാർക്കറ്റ് ട്രാൻസ്ഫോർമ്മേറ്റർ സർട്ടിഫിക്കറ്റ്.

അപേക്ഷ നിശ്ചിത ഫൈസാട്ടുകൾ ചെലാൻ രസീത് സഹിതം സമർപ്പിക്കണം.

ഫൈസ്:—അലോപ്പതി മരുന്ന് നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	1,100
ആയുർവ്വേദ/ഹോമിയോ മരുന്ന്	
നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	550

(iv) കാലാവധി സർട്ടിഫിക്കറ്റ്.

അപേക്ഷ താഴെപ്പറയും പ്രകാരം നിശ്ചിത ഫൈസാട്ടുകൾ ചെലാൻ രസീത് സഹിതം സമർപ്പിക്കണം.

അലോപ്പതി മരുന്ന് നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	1,100
ആയുർവ്വേദ/ഹോമിയോ മരുന്ന്	
നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	550
വിൽപ്പനശാലകൾ	55

(v) സർട്ടിഫിക്കറ്റ് ഓഫ് പെർഫോമൻസ്.

അപേക്ഷ താഴെപ്പറയും പ്രകാരം നിശ്ചിത ഫൈസാട്ടുകൾ ചെലാൻ രസീത് സഹിതം സമർപ്പിക്കണം.

അലോപ്പതി മരുന്ന് നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	1,100
ആയുർവ്വേദ/ഹോമിയോ മരുന്ന്	
നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	550

(vi) സർട്ടിഫിക്കറ്റ് ഓഫ് കഫ്പാസിറ്റ്

അപേക്ഷ താഴെപ്പറയും പ്രകാരം നിശ്ചിത ഫൈസാട്ടുകൾ ചെലാൻ രസീത് സഹിതം സമർപ്പിക്കണം.

അലോപ്പതി മരുന്ന് നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	1,100
ആയുർവ്വേദ/ഹോമിയോ മരുന്ന്	
നിർമ്മാണ യൂണിറ്റ്	550

(vii) പ്ലാൻ അംഗീകാരിക്കൽ.

വിശദമായ പ്ലാൻ 1,100 ഫൈസാട്ടുകൾ ചെലാൻ രസീത് എന്നിവ സഹിതം അപേക്ഷ സമർപ്പിക്കുക.

(VI) വിൽപ്പനയ്ക്കുള്ള ലൈസൻസുകൾ (അലോപ്പതി/ഹോമിയോ)

മൊത്ത-ചില്ലറ ഉപയോഗ വ്യാപാരത്തിനുള്ള ലൈസൻസുകൾ അസിസ്റ്റേന്റ് ഡ്രെസ്റ്റ് കൺട്രോളർമാരാണ് നൽകുന്നത്. അസിസ്റ്റേന്റ് ഡ്രെസ്റ്റ് കൺട്രോളർമാരും അവരുടെ അധികാര പരിധിയിലുള്ള പ്രവേശങ്ങളും താഴെ പറയും പ്രകാരമാണ്.

എ.യി.സി., തിരുവനന്തപുരം—തിരുവനന്തപുരം ജില്ല.

എ.യി.സി., കൊല്ലം—കൊല്ലം, കോട്ടയം, പത്തനംതിട്ട് ജില്ലകൾ.

എ.യി.സി., എറണാകുളം—എറണാകുളം, ഇടുക്കി, ആലപ്പുഴ ജില്ലകൾ.

എ.യി.സി., തൃശ്ശൂർ—തൃശ്ശൂർ, പാലക്കാട് ജില്ലകൾ.

എ.യി.സി., കോഴിക്കോട്—കോഴിക്കോട്, വയനാട്, മലപ്പുറം ജില്ലകൾ.

എ.യി.സി., കണ്ണൂർ—കണ്ണൂർ, കാസറഗോഡ് ജില്ലകൾ.

മെൽ പറഞ്ഞ അസിസ്റ്റേന്റ് ഡ്രെസ്റ്റ് കൺട്രോളർമാരുടെ കാര്യാലയങ്ങളിൽ നിന്നും പൊതുജനങ്ങൾക്ക് ലഭിക്കുന്ന സേവനങ്ങൾ ചുവരെ പായുന്നവയാണ്.

1. മരുന്നുകളുടെ ഹോർസൈസ്റ്റിൽ, റീട്ടയിൽ വിൽപ്പന ലൈസൻസ്

ഹോർസൈസ്റ്റിൽ, റീട്ടയിൽ ഡ്രെസ്റ്റ് ലൈസൻസിന് വേണ്ടി അതായ്ത് മേഖലയിലെ അസിസ്റ്റേന്റ് ഡ്രെസ്റ്റ് കൺട്രോളർക്ക് അപേക്ഷ സമർപ്പിക്കണം. അപേക്ഷ ലഭിക്കുന്നതിനെ തുടർന്ന് ഇൻസ്പെക്ഷൻ നടത്തി തുടർന്നു നടപടികൾ എടുക്കുന്നു. ഈ ലൈസൻസുകൾക്ക് ചെലാൻ മുവേദ ഫൈസ് ഒടുക്കിയേണ്ടതാണ്. വകുപ്പിൽ നിന്നും പാട്ടി അക്കൗണ്ട് 0210-40-104-99.

2. പോയ്സൻ പെർഫിംസ്/ലൈസൻസ്.

മീറെമൽ ആൽക്കഹോൾ സൈനേറൈറ്റുകൾ, ക്ലോറിൽ ലൈസൻസ് എന്നീ വിഷ വസ്തുക്കൾക്കുള്ള പോയ്സൻ പെർഫിംസ്/ലൈസൻസ് എന്നിവയിൽക്കൂടെ നൽകുന്ന അപേക്ഷ യോടൊപ്പം നിർദ്ദിഷ്ട ഫൈസ് ഒടുക്കിയ ചെലാൻ രസീത് സഹിതം സമർപ്പിക്കേണ്ടതാണ്. അപേക്ഷ സ്വീകരിച്ച് ഇൻസ്പെക്ഷൻ നടത്തി ലൈസൻസ് പെർഫിംസ് അനുവദിക്കുന്നു.

അസിസ്റ്റേന്റ് ഡ്രെസ്റ്റ് കൺട്രോളർമാരുടെ കാര്യാലയങ്ങളിൽ നിന്നും അനുവദിക്കുന്ന ലൈസൻസുകളുടെ പോറ്റാങ്ങൾ, ഫൈസ്, കാലാവധി എന്നിവയുടെ വിവര വിവരങ്ങൾ താഴെ പട്ടികയിൽ ചേരുതിരിക്കുന്നു.

പട്ടിക

ക്രമ നമ്പർ	പോറ്റ നമ്പർ	ഫൈസ്	ലൈസൻസ് കാലാവധി
(1)	(2)	(3)	(4)
1	അലോപ്പതി റീട്ടയിൽ പോറ്റ 20, പോറ്റ 21	3,000	5 വർഷം
2	അലോപ്പതി ഹോർസൈസ്റ്റിൽ പോറ്റ 20 സി, പോറ്റ 21 സി	3,000	5 ,,
3	നിയന്ത്രിത മരുന്നുകൾ (Restricted licence) പോറ്റ 20 എ	500	5 ,,
4	ഹോമിയോ റീട്ടയിൽ പോറ്റ 20 സി	250	5 ,,
5	ഹോമിയോ ഹോർസൈസ്റ്റിൽ പോറ്റ 20 സി	250	5 വർഷം
6	പോയിസൻ പെർഫിംസ് പോറ്റ 11	250	1 ,,
7	പോയിസൻ ലൈസൻസ് പോറ്റ 7	1,000	1 ,,

(1)	(2)	(3)	(4)
8	പോയിസൻ ലൈസൻസ് റീട്ടയിൽ ഫോറം 9	500	1 വർഷം
9	വാൻ ലൈസൻസ് 20 ബിബി/ 21 ബിബി	500	5 „
10	ഷൈഡ് X, ഡ്രഗ്സ് റീട്ടയിൽ ഫോറം 20 എഫ്	500	5 „
11	ഷൈഡ് X, ഡ്രഗ്സ് ഫോർസൈസിൽ ഫോറം 20 ജി	500	5 „

ഈ കാര്യം ലഭ ത്തിൽ നിന്നും നൽകിവരുന്ന സേവനങ്ങളും സേവനം ലഭ്യമാക്കുന്ന കാലാവധിയും ചുവടെ പറയും വിധമാണ്.

സേവനം	കാലാവധി
1. മാനുഫാക്ചറിംഗ് ലൈസൻസ് (അലോപ്പതി, ഫോമിയോപ്പതി & കോസ്മെറ്റിക്സ്)	28 ദിവസം
2. ഫോൺ ലൈസൻസുകൾ (അലോപ്പതി, ഫോമിയോപ്പതി & കോസ്മെറ്റിക്സ്)	28 „
3. രക്ത ശേഖരണ കേന്ദ്രം	14 „
4. ലൈസൻസ് പുതുക്കൽ	25 „
5. LVP ലൈസൻസ്	28 „
6. ഫോൺ റൂട്ടേറ്ററി സർട്ടിഫിക്കറ്റ് പുതുക്കൽ	10 „
7. RMI പെർമിറ്റ് പുതുക്കൽ	21 „
8. ND3 പെർമിറ്റ് പുതുക്കൽ	5 „
9. ആയുർവേദ മാനുഫാക്ചുറിംഗ് ലൈസൻസ്	3 മാസം
10. ആയുർവേദ മാനുഫാക്ചുറിംഗ് ഫോൺ ലൈസൻസ്	2 „
11. ആയുർവേദ ലൈസൻസ് പുതുക്കൽ	3 „
12. ഫോർസാൻസ് പെർമിറ്റ് പുതുക്കൽ	3 „
13. അലോപ്പതി/ഫോമിയോ വിൽപ്പന ലൈസൻസ്	28 ദിവസം
14. അലോപ്പതി/ഫോമിയോ വിൽപ്പന ലൈസൻസ് പുതുക്കൽ	28 „
15. സി.പി./ആർ.പി. അപ്രൂവൽ	28 „

(VII) പെർമിറ്റുകൾ

ഈ വകുപ്പിൽ നിന്നും താഴെ പറയും പ്രകാരം പെർമിറ്റുകൾ നൽകിവരുന്നു.

(എ) രജിസ്ട്രർ മെഡിക്കൽ പ്രാക്ടീഷൻസ് മാർക്ക് പെത്തിയിൽ, മോർഫിൽ, ഫെറ്റാനിൽ ഇൻജക്ഷൻസ് വാങ്ങുന്നതിന് (ഫീസ് ആവശ്യമില്ല).

(ബി) എൻ.ഡി.പി.എസ്. നിയമം അനുസരിച്ച് പെത്തിയിൽ, മോർഫിൽ, ഫെറ്റാനിൽ സിഡ്രെറ്റ് ഇൻജക്ഷൻസ് എന്നിവ കൈവശം വയ്ക്കുന്നതിൽ ലൈസ്റ്റേഷൻ അശുപ്രതികർക്ക് അവ വാങ്ങുന്നതിനുള്ള പെർമിറ്റ് നൽകുന്നു. അപേക്ഷ ഫീസ് 1,000 ആണ്.

(സി) കാൺസർ രോഗികൾക്കുവേണ്ടി അംഗീകൃത പെയിൻ ആർട്ട് പാലിയേറ്റീവ് കൈയൽ സെറ്റീറുകൾക്ക് ഓറൽ മോർഫിൽ പ്രീപ്പറേഷൻസ് വാങ്ങുന്നതിന് (ഫീസ് ആവശ്യമില്ല) ആർഎ.എ. അംഗീകാരം നൽകുന്നു.

(ഡി) മീബെതൽ ആർക്കേഹോൾ, സയനെയുകൾ, ക്ലോറാൽ ഫേഹഡേറ്റ് എന്നീ വിഷ വസ്തുക്കൾ കൈവശം വയ്ക്കുന്നതിന് 250 ട്രഷറിൽ ഇടുക്കിയ ചെലാൻ സഹിതം നിശ്ചിത ഫോറത്തിൽ പെർമിറ്റിന് അപേക്ഷിക്കാവുന്നതാണ്.

(VIII) മറ്റൊളവയ്ക്കുള്ള ഫീസുകൾ

- ഫാർമസി സി.സി.എൽ പേര് ലൈസൻസിന് ചേർക്കുന്നതിന് 250.
- കോമ്പിറ്റീ പേഴ്സൺ അംഗീകരിക്കുന്നതിന് 500.
- നാർക്കോട്ടിക് മരുന്നുകളുടെ അലോട്ടെമറ്റിന് 500.
- കമ്പനി/ലാബ് എന്നിവിടങ്ങളിലെ സാങ്കേതിക വിദഗ്ദ്ധരുടെ അംഗീകാരം, എൻഡോഴ്സ്മെന്റ് എന്നിവ — 1,000.
- ആയുർവേദ/സിഡി/യുനാനി എന്നിവയിലെ ജി.എ.പി.പി.പുതുക്കൽ — 1,000.
- ബൂഡ് സ്റ്റോറേജ് സെറ്റീറുകൾ — 1,000.
- എല്ലാംഗൂഡി സർട്ടിഫിക്കറ്റ് — 1,000.

(IX) വിവരലഭ്യതയ്ക്കുള്ള മാർഗ്ഗം

താഴെ പറയുന്ന കാര്യങ്ങളെക്കുറിച്ച് ഈ വകുപ്പിൽ നിന്ന് കൂടുതലായി പ്രസിദ്ധീകരിക്കുന്ന പൊതുജനങ്ങളിലേക്ക് വിവരങ്ങൾ ഇവിടെ ലഭ്യമാണ്.

- എ) നിരോധിച്ച മരുന്നുകളുടെ പട്ടിക.
- ബി) ഗുണനിലവാരം ഇല്ലാത്ത മരുന്നുകളുടെ പട്ടിക.
- സി) വ്യാജ മരുന്നുകളുടെ പട്ടിക.
- ഡി) സുരക്ഷിതമായി രക്തദാനത്തിനും രക്ത സംഭരണത്തിനുമുള്ള വ്യവസ്ഥകൾ.
- ഇ) ഒന്നാശയ നിർമ്മാതാ കമ്പനികൾ ഗുഡ് മാനുഫാക്ചറിംഗ് പ്രാക്ടീസ് (ജി.എ.പി.പി.) സംബന്ധിച്ച വിവരങ്ങൾ.
- എഫ്) ദേശീയ ഒന്നാശയ വില നിയന്ത്രണ സമിതി (എൻ.പി.പി.എ.) യുടെ വിജ്ഞാപന പ്രകാരമുള്ള വില നീഡ് ട്രാൻസ് വിയേതമായിട്ടുള്ള മരുന്നുകളുടെ പട്ടിക.

(X) തർക്ക പരിഹാരം

പൊതുജനങ്ങളിൽ നിന്നും ലഭിക്കുന്ന താഴെ പറയുന്ന വിധ തിലുള്ളത് പരാതികൾക്ക് യുക്തമായ നടപടികൾ സ്വീകരിക്കുന്നതാണ്.

- എ) കാലാവധി കഴിഞ്ഞ മരുന്നുകളുടെ വിൽപ്പന സംബന്ധിച്ച്.
- ബി) നിരോധിച്ച ഒന്നാശയങ്ങൾ വിൽക്കുന്നതും മരുന്നുകൾക്ക് അമിത വില ഇടക്കാക്കുന്നത് സംബന്ധിച്ച്.

(സി) ഗുണ നിലവാരം നഷ്ടപ്പെട്ടതു കു വിധി വിൽപ്പനയ്ക്കായി സുക്ഷിച്ചിട്ടുള്ള ഐഷയങ്ങളെ സംബന്ധിച്ച്.

(ഡി) ഐഷയങ്ങൾക്ക് അമിത വില ഇടക്കാക്കുന്നത് സംബന്ധിച്ച്.

(ഇ) ബില്ല് നൽകാതെ മരുന്ന് വിൽക്കുന്നത് സംബന്ധിച്ച്.

(എഫ്) സർക്കാർ ആശുപ്രതീയിൽനിന്നും മരുന്നുകൾ നിയമവിരുദ്ധമായി കടത്തിക്കൊണ്ട് പോകുന്നത് സംബന്ധിച്ച്.

(ജി) യോക്കർ നിർദ്ദേശിച്ച മരുന്നല്ലാതെ മാറ്റി വിൽപ്പന നടത്തുന്നത് സംബന്ധിച്ച്.

(എച്ച്) ക്രസ്സോഡ്രോ പിക് മരുന്നുകൾ നിയമ വിരുദ്ധമായി വിൽപ്പന നടത്തുന്നത് സംബന്ധിച്ച്.

(ഹൈ) ലൈസൻസില്ലാതെ മരുന്നുകൾ നിർമ്മിക്കുന്നതോ വിൽക്കുന്നതോ സംബന്ധിച്ച്.

(XI) പരിഗോധനാ വിഭാഗം

ഡൈറ്റ് കൺട്രാൾ വകുപ്പിന്റെ പരിശോധന വിഭാഗം തിരുവനന്തപുരത്തുള്ള ഡൈറ്റ് ടെസ്റ്റിംഗ് ലബോറട്ടറിയാം. ഡൈറ്റ് ഇൻസ്പെക്ടർമാർ ഉഷയങ്ങളുടെയും സ്റ്റൗറ്റ് വർഷക വസ്തുക്കളുടെയും സാമ്പിളുകൾ ശേഖരിച്ച്

പരിശോധന നിയമാധികാരി ലഭ്യമാക്കിയിരിക്കുന്നത് അതുകൂടി കൊടുക്കുന്നു. പരിശോധന നടത്തിയശേഷം ഗുണനിലവാരം സംബന്ധിച്ചുള്ള റിപ്പോർട്ടുകൾ ബന്ധപ്പെട്ടവർക്ക് അതുകൂടി കൊടുക്കുന്നു.

(XII) സേവന നിലവാരം

ഒഹശയങ്ങളുടെ ശുഡ് മാനുഫാക്ചുറിൻഗ് പ്രകട്ടിസ്, നിലവാരമുള്ള ഒഹശയങ്ങളുടെ വിപണനം ഉറപ്പം കുക എന്നിവ ഇതു വകുപ്പ് ലക്ഷ്യമാക്കുന്നു. വകുപ്പിന്റെ വിവിധ പ്രവർത്തനങ്ങൾക്ക് ഉപയോഗം നൽകുന്നതിനായി ഒഹശയ ഉപയോഗം സമിതി പ്രവർത്തിക്കുന്നുണ്ട്.

(XIII) അവലോകനം

നിരന്തരമായ പരിശീലന പരിപാടികൾവഴി ലാബിന്റെയും ഉദ്യോഗസ്ഥരുടെയും അറിവും കഴിവും പരിപോക്കിപ്പിക്കുന്നു. ഒരുപാട് പരിശോധന ലഭ്യാരട്ടിയുടെ നിലവാരക്ഷമത മെച്ചപ്പെടുത്തുന്നതിനായി കേന്ദ്ര ഒരുപാട് പരിശോധന വിഭാഗത്തിന്റെ വിഭാഗത്തിന്റെ സംബന്ധം സാങ്കേതിക പരിശോധന കൂടുതുമായി നടത്താറുണ്ട്. ഈ വകുപ്പ് നടപ്പിലാക്കുന്ന പ്രവർത്തനങ്ങൾ ഉപദേശക സമിതി അവലോകനം ചെയ്യാറുണ്ട്.

സിഗ്റ് കൺട്രാളൂടുക കാര്യാലയം,
പബ്ലിക് ഫെൽത്ത്
ലബോറട്ടറിക് സമീപം,
രെയ്ഫ്രോസ് റോഡ്,
തിരുവനന്തപുരം-695 035,
ഫോൺ: നമ്പർ: 2471896, 2473256,
ഫോക്സ്: 0471 2473256.
ഇമെയിൽ: dckerala@gmail.com
വെബ്സൈറ്റ്-www.dc.kerala.gov.in

(ഒപ്പ്)